

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА
ПО АККРЕДИТАЦИИ
(РОСАККРЕДИТАЦИЯ)**

Пресненская наб., д. 10, стр. 2, Москва, 125039

Тел. +7 (495) 539-26-70

E-mail: info@fsa.gov.ru

<http://www.fsa.gov.ru>

Электронный документ

23.04.2021

№

На №

от

О рассмотрении обращения

На исх.

Управление аккредитации Федеральной службы по аккредитации рассмотрело обращение ООО «Великолукский свиноводческий комплекс» (вх. Росаккредитации от 08.04.2021 № 9848) и в рамках установленной компетенции сообщает следующее.

Аккредитация в национальной системе аккредитации осуществляется Федеральной службой по аккредитации в соответствии с законодательством Российской Федерации об аккредитации в национальной системе аккредитации, в том числе Федеральным законом от 28.12.2013 № 412-ФЗ «Об аккредитации в национальной системе аккредитации» (далее – Федеральный закон № 412-ФЗ).

В соответствии с частью 1 статьи 13 Федерального закона № 412-ФЗ аккредитованные лица обязаны соблюдать критерии аккредитации.

С 1 января 2021 г. (за исключением отдельных положений) вступил в силу приказ Минэкономразвития России от 26.10.2020 № 707 «Об утверждении критериев аккредитации и перечня документов, подтверждающих соответствие заявителя, аккредитованного лица критериям аккредитации» (далее – Критерии аккредитации).

Пунктом 21 Критериев аккредитации установлено, что лаборатории должны соответствовать требованиям, установленным положениями ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 «Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий», утвержденного и введенного в действие приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 15.07.2019 № 385-ст «О введении в действие межгосударственного стандарта» (далее – ГОСТ ISO/IEC 17025-2019).

Также, пунктом 23 Критериев аккредитации установлено, что лаборатории должны выполнять требования следующих документов по стандартизации:

- Р 50.1.108-2016 «Политика ИЛАК по прослеживаемости результатов измерений», утвержденные и введенные в действие приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 12.10.2016 № 1387-ст «Об утверждении рекомендаций по стандартизации Российской Федерации»;

- Р 50.1.109-2016 «Политика ИЛАК в отношении неопределенности при калибровках», утвержденные и введенные в действие приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 12.10.2016 № 1388-ст «Об утверждении рекомендаций по стандартизации Российской Федерации»;

- ГОСТ Р 58973-2020 «Правила к оформлению протоколов испытаний», утвержденный и введенный в действие приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 27 августа 2020 г. N 593-ст.

Стоит отметить, что частью 8 статьи 4 Федерального закона № 412-ФЗ установлено, что под критериями аккредитации понимается совокупность требований, которым должен удовлетворять заявитель и аккредитованное лицо при осуществлении деятельности в определенной области аккредитации.

Так, проверка соответствия лаборатории требованиям Р 50.1.108-2016 «Политика ИЛАК по прослеживаемости результатов измерений» и ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 осуществляется национальным органом по аккредитации в рамках предоставления государственных услуг по аккредитации, подтверждению компетентности и расширению области аккредитации в соответствии с положениями Федерального закона № 412-ФЗ, а также при проведении федерального государственного контроля за деятельностью аккредитованных лиц.

Вместе с тем, в соответствии с пунктом 5.1.12 Положения о Федеральной службе по аккредитации, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 17.10.2011 № 845 «О Федеральной службе по аккредитации», Росаккредитация осуществляет, в том числе, формирование и ведение реестра аккредитованных лиц.

Порядок формирования и ведения Реестра установлен Правилами формирования и ведения реестра аккредитованных лиц, реестра экспертов по аккредитации, реестра технических экспертов, реестра экспертных организаций предоставления сведений из указанных реестров, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 01.07.2014 № 604 (далее – Правила).

Подпункт «д» пункта 8 Правил предусматривает содержание в Реестре сведений об области аккредитации аккредитованного лица.

Подпунктом «а» пункта 20 Правил установлено, что доступ к сведениям, содержащимся в реестрах, обеспечивается, в том числе путем размещения указанных сведений на официальном сайте Федеральной службы по аккредитации

в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» в форме открытых данных.

Сообщаем, что Реестр размещен на официальном сайте Росаккредитации в информационно-телекоммуникационной сети Интернет www.fsa.gov.ru в разделе «Аккредитованные лица». Сведения, содержащиеся в Реестре, являются открытыми для ознакомления с ними органов государственной власти, органов местного самоуправления, юридических и физических лиц, за исключением сведений, относящихся к информации, доступ к которой ограничен в соответствии с федеральными законами.

Обращаем внимание, что Реестр содержит информацию в том числе о аккредитованных в национальной системе аккредитации калибровочных лабораториях.

Кроме того, в соответствии с пунктом 3.5 Р 50.1.108-2016 «Политика ИЛАК по прослеживаемости результатов измерений» для средств измерений и исходных эталонов, которые должны калиброваться, Политика ИЛАК устанавливает, что они должны быть калиброваны:

1) Национальными метрологическими институтами (NMI), в компетентность которых входит проведение такого рода работ и на которые распространяются положения Договоренности о взаимном признании Международного комитета мер и весов (CIPM MRA). С перечнем измерений, которые обуславливает данная Договоренность, включая сведения о диапазоне и неопределенности для каждой области измерений из перечня, можно ознакомиться в приложении С базы данных ключевых сличений Международного бюро мер и весов (BIPM KCDB).

Некоторые NMI также могут отмечать, что осуществляют свои работы в рамках Договоренности CIPM MRA путем применения логотипа CIPM MRA на своих сертификатах калибровки, однако применение логотипа не является обязательным и база данных BIPM KCDB все равно остается главным источником информации.

NMI государств - участников Метрической конвенции могут непосредственно получить прослеживаемость из измерений, выполненных в BIPM. База данных KCDB автоматически связывает соответствующие услуги по калибровке МБМВ (включая диапазон и неопределенность). Также в базе приведены индивидуальные калибровочные сертификаты, выданные BIPM.

2) Аккредитованными калибровочными лабораториями, в компетентность которых входит проведение такого рода работ (то есть область аккредитации включает проведение соответствующих калибровочных работ), а на орган по аккредитации распространяются действия Договоренности ИЛАК или региональных договоренностей, признанных ИЛАК.

Отмечаем, что некоторые калибровочные лаборатории демонстрируют, что они работают в рамках Договоренности ИЛАК, отмечая на сертификате калибровки, что «лаборатория работает в рамках Договоренности ИЛАК». Кроме того, на сертификате калибровки может быть приведен знак аккредитации Органа

по аккредитации, подписавшего Договоренность ИЛАК и/или признанного региональной многосторонней Договоренностью о взаимном признании (MLA). И то и другое может быть принято в качестве доказательства прослеживаемости.

3а) NMI, в компетентность которых входит проведение такого рода работ, но на которые не распространяются положения Договоренности о взаимном признании Международного комитета мер и весов (CIPM MRA). Для такой ситуации орган по аккредитации должен установить политику для того, чтобы подтвердить соответствие требованиям по метрологической прослеживаемости, установленным в ГОСТ ISO/IEC 17025-2019.

3б) Калибровочные лаборатории, в компетентность которых входит проведение такого рода работ, но на которые не распространяются положения Договоренности ИЛАК или региональные соглашения, признанные ИЛАК. И в этом случае орган по аккредитации должен установить Политику ИЛАК для того, чтобы подтвердить соответствие требованиям по метрологической прослеживаемости, установленным в ГОСТ ISO/IEC 17025-2019.

4) Существуют определенные виды калибровочных работ, которые в настоящее время не могут быть выполнены в единицах СИ, в этих случаях калибровка должна обеспечивать достоверность измерений путем передачи единицы величины от соответствующих эталонов единиц физических величин, например:

- использование сертифицированных стандартных образцов, предоставленных компетентным поставщиком, чтобы получить надежные значения физических или химических характеристик;
- использование установленных методик и/или согласованных стандартов, четко изложенных и принятых всеми заинтересованными сторонами.

По возможности требуется участие в соответствующей программе межлабораторных сравнительных испытаний.

Перечисление 4) может быть применимо только в том случае, при котором лаборатория демонстрирует, что Политика ИЛАК, указанная в перечислениях 1) - 3), не может применяться по какой-либо причине. Обязанностью лаборатории является выбор способа выполнения настоящего пункта и предоставление надлежащих доказательств, которые должны быть документированы и оценены органом по аккредитации.

Необходимо отметить, что в соответствии с пунктом 6.4.1 ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 лаборатория должна иметь доступ к оборудованию (включая, но не ограничиваясь, средства измерения, программное обеспечение, эталоны, стандартные образцы, справочные данные, реактивы, расходные материалы или вспомогательные устройства), которое необходимо для надлежащего осуществления лабораторной деятельности и которое может повлиять на ее результаты.

Пунктом 6.4.5 ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 регламентировано, что оборудование, используемое для измерений, должно обеспечивать точность

и/или неопределенность измерений, требуемые для обеспечения достоверного результата.

Необходимо отметить, что измерительное оборудование должно быть калибровано, если точность и неопределенность измерений влияют на достоверность представляемых результатов и/или калибровка оборудования требуется для установления метрологической прослеживаемости представляемых результатов (пункт 6.4.6 ГОСТ ISO/IEC 17025-2019).

Также информируем, что пунктом 6.5.1 ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 установлено, что лаборатория должна установить и поддерживать метрологическую прослеживаемость результатов своих измерений, связывая их с соответствующей основой для сравнения посредством документированной непрерывной цепи калибровок, каждая из которых вносит свой вклад в неопределенность измерений.

Дополнительно отмечаем, что в случае если методиками измерений, применяемыми испытательной лабораторией в области аккредитации, не установлены требования об использовании средств измерений, прошедших процедуру калибровки, то калибровка указанных средств измерений является не обязательной. В указанном случае испытательные лаборатории вправе проводить калибровку измерительного оборудования на добровольной основе.

И.о. начальника

Управления аккредитации

С.Ю. Золотаревский

Подлинник электронного документа, подписанного ЭП,
хранится в системе электронного документооборота
Федеральной службы по аккредитации

СВЕДЕНИЯ О СЕРТИФИКАТЕ ЭП

Кому выдан: Золотаревский Сергей Юрьевич
Кем выдан: ООО «НТСофт»
Действителен: с 15.03.2021 до 15.03.2022